



⑫ A **Terinzagelegging** ⑪ **8800350**

Nederland

⑯ **NL**

⑯ **Synthetische galanthamine-derivaten, werkwijze voor het bereiden daarvan, en farmaceutische samenstellingen.**

⑯ **Int.Cl⁴: C07D 491/048, A61K 31/55.**

⑯ **Aanvrager: Stichting Biomedical Research & Advice Group te Eindhoven.**

⑯ **Gem.: Ir. Th.A.H.J. Smulders c.s.
Vereenigde Octrooibureaux
Nieuwe Parklaan 107
2587 BP 's-Gravenhage.**

⑯ **Aanvraag Nr. 8800350.**

⑯ **Ingediend 12 februari 1988.**

⑯ **--**

⑯ **--**

⑯ **--**

⑯ **--**

⑯ **Ter inzage gelegd 1 september 1989.**

De aan dit blad gehechte stukken zijn een afdruk van de oorspronkelijk ingediende beschrijving met conclusie(s) en eventuele tekening(en).

Titel:

Synthetische galanthamine-derivaten, werkwijs voor het bereiden daarvan, en farmaceutische samenstellingen.

De uitvinding heeft betrekking op nieuwe synthetische galanthaminederivaten, alsmede op een werkwijs voor het bereiden daarvan en op farmaceutische samenstellingen die een van de nieuwe synthetische galanthamine-derivaten bevatten.

5 Galanthamine is een amaryllidaceae-alkaloïde met formule (4), dat in 1930 voor het eerst werd geïsoleerd uit het species *Lycoris radiata*. Later is galanthamine in vele amaryllidaceae soorten aangetoond, waaronder 10 *Galanthus* en *Leucojum* soorten. Galanthamine heeft een acetylcholinesterase remmende werking, zij het lager dan de in de handel verkrijgbare cholinesterase-remmers neostigmine, pyridostigmine en edrophonium.

15 Deze geneesmiddelen zijn klinisch effectieve antagonisten van niet-depolariserende spierrelaxantia. Aangenomen wordt dat hun acetylcholinesterase remmende werking aanleiding geeft tot een verlenging van de verblijftijd van acetylcholine bij het postsynaptische membraan, waarbij dit acetylcholine de spierrelaxantia van de 20 motorische eindplaat verdringt. Naast hun nicotine-achtige werking op het postsynaptische membraan van dwarsgestreepte spieren vertonen deze cholinesterase remmers ongewenste, muscarine-achtige cholinerge bijwerkingen op het hart en in de longen. De op het hart optredende bijwerkingen 25 zijn vooral bradycardie en dysritmieën. Om effecten zoals bradycardie na toediening van cholinesterase remmers te voorkomen moeten atropine of andere anticholinergica worden toegediend. Een voordeel van galanthamine boven de vermelde geneesmiddelen is de afwezigheid van significantie muscarine-achtige bijwerkingen en het antagoneren 30

8800350

van de ademhalingsdepressieve werking van de opioiden. Klinisch gebruik van galanthamine als cholinesterase remmer is in de praktijk echter vanwege zijn relatief lage activiteit in hoofdzaak beperkt gebleven tot het 5 opheffen van de door verschillende curare-achtige stoffen veroorzaakte neuromusculaire blokkering.

Bij eerdere onderzoeken is gebleken dat een kwaternisering van het op de 10-plaats gelegen stikstofatoom met verzadigde alkylgroepen met 1-5 koolstofatomen 10 en met een benzylgroep mogelijk is. Het tegenion is daarbij jodide, hydroxyde of chloride. Deze gekwaterniseerde galanthamine-derivaten bleken een sterkere anti-cholinesterasewerking te vertonen dan galanthamine zelf.

Ook is bekend om de op de 3-plaats gelegen 15 hydroxylgroep te veresteren, bijv. tot het acetaat of het 2'-hydroxybutyraat.

In 1976 werd 6-O-demethylgalanthamine met formule (5), sanguinine genaamd, in zeer lage concentratie beneden 0,01 % aangetroffen in en geïsoleerd uit *Lycoris sanguinea* 20 Maxim. var. *Kiushiana* Makino. Later is ook het 3-O-2'-(R)-hydroxybutyrylderivaat daarvan geïsoleerd uit *Leucojum Asetivum* L.

Totnogtoe is men er niet in geslaagd om sanguinine te synthetiseren. Pogingen daartoe zijn beschreven 25 door Kametani et al, J. Chem. Soc. (C) 1971, blz. 590-592, maar deze pogingen bleken vruchtelos. De door Kametani geuite veronderstelling, dat 6-O-demethylgalanthamine een sterkere analgetische werkzaamheid zou bezitten dan galanthamine zelf, kon dan ook niet worden geverifieerd.

Na een uitvoerig onderzoek is nu een methode gevonden voor het bereiden van 6-O-demethylgalanthamine en daarvan afgeleide verbindingen, en is gevonden dat deze verbindingen waardevolle farmacologische eigenschappen bezitten, in het bijzonder een perifeer werkende 35 anticholinesterase activiteit vertonen, gepaard gaande

. 8800350

aan het nagenoeg ontbreken van muscarine-achtige cholinerge bijwerkingen op het hart en in de longen, welke klinische toepassing als antagonist voor niet-depolariserende neuromusculair blokkering mogelijk maakt.

5 De uitvinding betreft op de eerste plaats synthetische galanthamine-derivaten met formule (1) waarin R¹ staat voor H, OH of OCOR², en R² staat voor een alkyl- of hydroxyalkylgroep met 1-5 koolstofatomen,

10 en gekwaterniseerde galanthamine-derivaten met formule (2) waarin R¹ en R² de bovengenoemde betekenissen hebben, R³ staat voor een alkylgroep met 1-5 koolstofatomen, een alkenylgroep met 2-5 koolstofatomen, of een benzyl-

15 groep; en X⁰ staat voor een anion, alsmede bifunctionele vormen van de galanthamine-derivaten met de formules (1) en (2).

Met bifunctionele vormen van de onderhavige galanthamine-derivaten worden zg. "bulky esters" bedoeld. Sommige geneesmiddelen zijn actiever in hun bifunctionele vorm, zoals de bekende geneesmiddelen ambenoniumchloride, demecariumbromide en atracurium met de formules 9-11. Bifunctionele vormen van de onderhavige galanthamine-derivaten kunnen worden verkregen door kwaternisering met bifunctionele alkylhalogeniden zoals verbindingen met de formules 12-19 (waarin X een halogeenatoom voorstelt en n een geheel getal van 1 of hoger voorstelt), of door carbamaatvorming met bifunctionele carbamoylhalogeniden zoals verbindingen met formule 20.

In het eerste geval, kwaternisering met bifunctionele alkylhalogeniden, wordt een verbinding met formule 1 gealkyleerd met een bifunctioneel alkylhalogenide, waardoor een bifunctionele verbinding ontstaat met onderling verbonden kwaternaire stikstofatomen (analoog aan ambenoniumchloride en atracurium). In het tweede geval, carbamaat-

8800350

vorming met bifunctionele carbamoylhalogeniden, wordt een verbinding met formule 1 of, bij voorkeur, een verbinding met formule 2, geacyleerd met een bifunctioneel carbamoylhalogenide, waardoor een bifunctionele verbinding 5 ontstaat waarvan de twee functionele eenheden via de op de 6-plaats gelegen fenolische hydroxylgroepen met elkaar zijn verbonden (analoog aan demecariumbromide).

Het tegenion van de verbindingen met formule 2 dient een farmaceutisch aanvaardbaar anion te zijn. 10 Dergelijke anionen zijn op zichzelf aan de deskundigen bekend, bijvoorbeeld chloride, bromide, jodide, acetaat, methylsulfaat, e.d. Doorgaans geven de meest ionogene tegenionen de beste resultaten.

De grootste farmacologische activiteiten worden 15 bereikt met de verbindingen met formule (2), d.w.z. de gekwaterniseerde derivaten van 6-O-demethylgalanthamine. De grootste voorkeur hebben N-allyl-6-O-demethylgalanthaminiumjodide en -methylsulfaat, derhalve synthetische galanthamine-derivaten met formule (2), waarin 20 R^3 een allylgroep voorstelt, X^0 een jodide of methylsulfaat anion voorstelt, en R^1 een hydroxylgroep voorstelt.

Bij farmacologisch onderzoek werd bijvoorbeeld 25 vastgesteld, dat N-allyl-6-O-demethylgalanthaminiumjodide een met neostigmine methylsulfaat vergelijkbare farmacodynamische werking vertoont met een snellere ontstoking van de werking en een vrijwel even lang aanhoudende werking, terwijl de cardiovasculaire bijwerkingen significant minder zijn. Daardoor heeft deze verbinding volgens 30 de uitvinding een bredere veiligheidsmarge dan neostigmine.

De uitvinding betreft verder farmaceutische samenstellingen met anti-cholinesterase activiteit, die een synthetisch galanthamine-derivaat volgens de uitvinding omvatten, naast een of meer farmaceutisch 35 aanvaardbare dragers, verdunningsmiddelen en/of adjuvantia. Dergelijke stoffen zijn aan de deskundigen bekend, evenals

de verschillende vormen die farmaceutische samenstellingen, afhankelijk van de beoogde toedieningswijze, kunnen hebben. Desgewenst kunnen de farmaceutische samenstellingen ook nog andere actieve componenten bevatten. De toedieningswijzen van de bekende anticholinesterase geneesmiddelen zijn ook bruikbaar voor de farmaceutische samenstellingen volgens de uitvinding. Voorbeelden zijn intraveneuze, intramusculaire, parenterale en orale toediening; het farmaceutische preparaat kan bijv. een injectievloeistof of een ampul zijn of de vorm van tabletten hebben.

Ook betreft de uitvinding een werkwijze voor het bereiden van de synthetische galanthamine-derivaten volgens de uitvinding door een zuuradditiezout van een verbinding met formule (3) met behulp van boortribromide in een organisch oplosmiddel om te zetten in een 6-O-demethylverbinding met formule (1) en deze verbinding desgewenst op een op zichzelf bekende wijze om te zetten in een gekwaterniseerd galanthamine-derivaat met formule (2).

Zeer geschikt is gebleken een werkwijze waarbij het hydrobromide zout van een verbinding met formule (3) bij een temperatuur van 0-20°C wordt behandeld met 8/3 tot 3 moleequivalenten BBr_3 in dichloormethaan als oplosmiddel en het daarbij gevormde boorcomplex door zacht verwarmen in een waterige natriumbicarbonaatoplossing wordt omgezet in een 6-O-demethylverbinding met formule (1), waarna deze verbinding desgewenst door kwaternisering in watervrij milieu wordt omgezet in een gekwaterniseerd galanthamine-derivaat met formule (2).

Verbindingen volgens de uitvinding, waarin R^1 staat voor een hydroxylgroep, kunnen worden verkregen, uitgaande van zuuradditiezouten van galanthamine. Wanneer men verbindingen wil bereiden, waarin R^1 waterstof voorstelt, kan men daartoe een deoxygenering toepassen, bijv. een sulfonering van de 3-OH groep gevolgd door reductie

8800350

met bijvoorbeeld LiAlH_4 . Overigens kan men op zichzelf bekende methode toepassen om de hydroxylgroep te vervangen door een waterstofatoom.

Verbindingen volgens de uitvinding, waarin 5 R^1 staat voor een OCOR^2 groep, kunnen door op zichzelf bekende acyleringsreacties worden verkregen.

Kwaterniseringsmethoden zijn eveneens op zichzelf bekend. Zeer geschikte kwaterniseringsmiddelen zijn de halogeniden, zoals alkyl- en allyljodide, -chloride, 10 -bromide.

De uitvinding zal aan de hand van de hiernavolgende beschrijving van uitgevoerde experimenten en Schema 1 worden toegelicht.

15 Bereidingsexperimenten

N-Allylgalanthaminiumjodide met formule (7e)

Galanthamine-hydrobromide (0,368 g, 1,0 mmol) 20 wordt onder matig verwarmen opgelost in water (10 ml). Na afkoelen voegt men NaOH (1,1 ml 1M, 1,1 mmol) toe en extraheert men de waterige fase met dichloormethaan (3 x 20 ml). De verzamelde organische lagen worden gedroogd boven MgSO_4 en ingedampt onder verminderde druk. Het 25 kristallijne residu (0,287 g, 100%) wordt getritureerd met diëthylether en afgefiltreerd: smeltpunt 126-127°C, en is in alle opzichten identiek met galanthamine. Galanthamine (0,287 g, 1,0 mmol), opgelost in acetonitril (8 ml), wordt behandeld met allyljodide (0,189 g, 1,125 mmol). Na opkoken onder reflux gedurende 4 uur worden 30 het solvent en de overmaat allyljodide verwijderd onder vacuüm. Het residu (0,450 g, 98%) wordt getritureerd met ether (10 ml) en vervolgens opgenomen in een mengsel chloroform-methanol (99 : 1). Chromatografische zuivering 35 over kiezelgel (8 g) met chloroform-methanol (19 : 1 → 3 : 1) en trituratie van het residu met diëthylether

. 8800350

geeft (7e) (0,325 g, 71%) met smeltpunt 250 - 255°C (ontleding). Analytisch zuiver materiaal ontstaat na kristallisatie uit ethylacetaat-methanol (6 : 1) : smeltpunt 253 - 256°C (ontleding). $C_{20}H_{26}INO_3$ (455,34) berekend 5 C 52,76, H 5,76, N 3,08; gevonden C 52,69, H 5,84, N 3,23. $[\alpha]_D^{27}$ - 99° (c 1,05, methanol). 1H NMR ($CDCl_3$ - CD_3OD , 9 : 1) δ : 6,95 (d, J 8 Hz, 1), 6,65 (d, J 8 Hz, 1), 6,37 (d, J 10 Hz, 1), 6,1 - 5,6 (m, 4), 5,20 (d, J 14 Hz, 1), 4,82 (m, 1), 4,68 (m, 2), 4,65 (m, 1), 4,2 - 10 3,6 (m, 3), 4,0 (breed, 1), 3,80 (s, 3), 2,96 (s, 3), 2,5 - 2,0 (m, 4).

6-0-Demethylgalanthamine met formule (5)

15 Aan een in een ijsbad gekoelde suspensie van galanthamine-hydrobromide (3,68 g, 0,01 mol) in dichloormethaan (45 ml) wordt onder stikstof druppelsgewijs boortribromide (27 ml 1M in dichloormethaan) toegevoegd (30 minuten). Tijdens het toevoegen treedt coagulatie 20 op die nadien weer verdwijnt. Na 75 minuten bijkomende reactie bij kamertemperatuur, wordt het mengsel uitgegoten in warm water (50°C, 50 ml). Na de verdamping van de dichloormethaan neutraliseert men met natriumbicarbonaat (16,8 g, 0,20 mol). Na de vrijzetting van CO_2 wordt 25 de licht basische waterige oplossing geëxtraheerd met dichloormethaan (5 x 75 ml). Drogen en indampen geeft een als rozetten kristalliserend residu (2,04 g, 71%), dat analytisch zuiver is na kristallisatie uit aceton. Smeltpunt 209 - 212°C (ontl.) lit. 210 - 213°C. $C_{16}H_{19}NO_3$ 30 (273,33) berekend C 70,31, H 7,01, N 5,12; gevonden C 70,44, H 7,11, N 5,09. $[\alpha]_D^{27}$ - 132° (c 0,90, methanol), lit(3) - 133° (ethanol). 1H NMR (CD_3OD) δ : 6,65 (d, J 8 Hz, 1), 6,62 (d, J 8 Hz, 1), 6,18 (d, J 10 Hz, 1), 5,99 (dd, J 10 en 4,5 Hz, 1), 4,95 (s, 2), 4,61 (m, 1), 4,23 (m, 1), 4,22 (d, J 15 Hz, 1), 3,79 (d, J 15 Hz, 1), 3,37 (m, 1), 3,16 (dt, J 15 en 4 Hz, 1), 2,57

(dt, J 15 en 1,5 Hz, 1), 2,52 (s, 3), 2,25 - 2,1 (m, 2), 1,78 (dd, J 15 en 3 Hz, 1).

N-ethyl-6-O-Demethyl-galanthaminiumjodide met
5 formule (8a)

Men laat een suspensie van 6-O-demethylgalanthamine (0,100 g, 0,366 mmol) in aceton (4 ml) reageren met joodethaan (0,064 g, 0,41 mmol) gedurende 40 uur 10 bij kamertemperatuur. De suspensie verandert mettertijd van uiterlijk. Na filtratie en wassen met aceton (4 ml), isoleert men het ethylgalanthaminederivaat (8a) (0,115 g, 73%) met smeltpunt 243 - 248°C (ontl.). Analytisch zuiver materiaal (kleurloze plaatjes) verkrijgt 15 men door kristallisatie uit methanol (1 : 20) : smeltpunt 249 - 250°C (ontl.). $C_{18}H_{24}INO_3$ (429,30) berekend C 50,36, H 5,63, N 3,26; gevonden C 50,51, H 5,42, N 3,03. $[\alpha]_{D}^{27} - 109^\circ$ (c 0,99, methanol). 1H NMR ($CD_3OD - D_2O$) δ : 6,85 (s, 2), 6,21 (d, J 10 Hz, 1), 6,12 (dd, J 10 20 en 4,5 Hz, 1), 5,1 - 4,7 (m, 3), 4,94 (d, J 15 Hz, 1), 4,37 (d, J 15 Hz, 1), 4,32 (m, 3), 3,74 (q, J 7 Hz, 2), 2,91 (s, 3), 2,59 (dt, J 15 en 1,5 Hz, 1), 2,37 (m, 1), 2,23 (ddd, J 15, 5 en 4 Hz, 1), 2,07 (m, 1), 1,58 (t, J 7 Hz, 3).

25

N-Allyl-6-O-demethylgalanthaminiumjodide met formule
(8b)

Aan een suspensie van 6-O-demethylgalanthamine 30 (0,819 g, 3,0 mmol) in aceton (30 ml) voegt men allyljodide (0,574 g, 3,375 mmol) toe. Na 18 uur roeren bij kamertemperatuur is de suspensie van uiterlijk veranderd en wordt afgefilterd en gewassen met aceton (30 ml). Men isoleert (8b) (0,831 g, 63%) met smeltpunt 228 - 35 230°C (ontl.). Herkristallisatie uit methanol (1 : 10) levert analytisch zuiver (8b) op. Smeltpunt 232 - 233°C (ontl.). $C_{19}H_{24}INO_3$ (441,31) berekend C 51,71, H 5,48,

. 8800350

N 3,17; gevonden C 51,49, H 5,76, N 3,05. $[\alpha]_D^{27} - 121^\circ$
(c 1,01, methanol). 1H NMR (CD₃OD - D₂O) δ : 6,85 (s,
2), 6,35 - 6,15 (m, 2), 6,12 (dd, J 10 en 4,5 Hz, 1),
5,89 (d, J 10 Hz, 1), 5,88 (d, J 16 Hz, 1), 4,97 (d,
5 J 14 Hz, 1), 4,9 - 4,7 (m, 5), 4,41 (d, J 14 Hz, 1),
4,3 (m, 3), 2,92 (s, 3), 2,59 (dt, J 15 en 1,5 Hz, 1),
2,37 (m, 1), 2,23 (ddd, J 15, 5 en 4 Hz, 1), 2,12 (m,
1).

10

Resultaten

a) Vrijzetting van galanthamine (4) uit zijn HBr-zout
15 (6)

De neutralisatie van galanthaminiumbromide
(6), met 0,1 M NaOH is op zich een triviale zaak. Toch
dient rekening gehouden te worden met de relatief geringe
20 oplosbaarheid van galanthamine in een aantal organische
oplosmiddelen, en de niet onbelangrijke oplosbaarheid
in water. De verdelingscoëfficiënt tussen water en diëthyl-
ether bedraagt ongeveer 1,25; tussen water en dichloor-
methaan 0,06. Dit impliceert dat extractie bij voorkeur
25 met dit laatste solvent wordt uitgevoerd.

b) Kwaternisering van galanthamine met jodiden

De reactie van galanthamine met joodmethaan
30 verloopt zeer snel, met de hogere homologen relatief
langzaam. In tegenstelling tot eerder beschreven methoden
werd een polair solvent gebruikt, namelijk acetonitril.
De lagere homologen (7a, 7b) zijn direct kristallijn
te verkrijgen, de hogere, homologen (7c - 7e), vereisen
35 daarentegen een voorafgaandijke chromatografische
zuivering (Kieselgel, chloroform-methanol).
De NMR-gegevens wijzen op een β -selectieve N-alkylering

8800350

: de N-methylgroep is relatief meer afgeschermd dan de nieuw ingeplante groep en absorbeert rond 2,95 ppm. In het N-methylgalanthaminiumjodide (7a), absorbeert de ene methylgroep bij 2,95 en de andere bij 3,50 ppm.

5 Hieruit volgt dat - rekening houdend met de conformationele structuur van galanthaminiumderivaten - de oorspronkelijk aanwezige methylgroep α -axiaal ingeplant staat in deze quaternaire derivaten. Het niet eerder beschreven N-allylderivaat (7e) werd geïsoleerd

10 met een rendement van 71%.

c) 6-0-Demethylgalanthamine (Sanguinine), met formule
(5)

15 De omzetting van galanthamine in zijn 6-0-demethyl-derivaat (5) werd reeds eerder geprobeerd. De gewenste verbinding kon echter niet verkregen worden wegens de te drastische reactieomstandigheden (fusie met pyridiniumchloride; behandeling met NaOH en hydrazinehydraat in diëthyleenglycol bij 200°C). Zuurgekatalyseerde demethylering met de klassieke reagentie AlCl_3 en HBr resulteert in competitieve doorbraak van de etherbrug 0 - 5.

20 Selectieve 6-0-demethylering werd nu verwesenlijkt met een 1M-oplossing van boortribromide in dichloormethaan. Ze dient uitgevoerd te worden met 8/3 à 3 molequivalenten reagens bij 0 - 20°C. Het gebruik van 2 molequivalenten resulteert in slechts weinig demethylering. Verder is het aangewezen het HBr-zout (6) en niet de vrije 25 base te bezigen. Na de reactie (~ 2 uur) is een boorcomplex ontstaan, dat bij zacht verwarmen in waterig NaHCO_3 overgaat in (5). Extractie met dichloormethaan levert relatief zuiver produkt op, dat voor analytische zuivering gekristalliseerd wordt uit aceton maar dat als 30 zodanig te gebruiken is in de katernisering. Verbinding 35

(5), verkregen in 66% rendement, vertoont een smeltpunt, NMR-spectrum en draaiingshoek zoals eerder aangegeven voor sanguinine.

5 d) N-Alkyl-6-O-demethylgalanthaminiumjodiden met formule (8)

De kwaternisering van 6-O-demethylgalanthamine (5) is preparatief beter uitvoerbaar dan de 6-O-demethylering van galanthaminiumderivaten (7a - 7e) : in het eerste geval verloopt de reactie in watervrij milieu, in suspensie in aceton of acetonitril, en beperkt de opwerking zich tot affiltreren en kristalliseren; in het tweede geval rijst het probleem van de isolering van een hydrofiel reactieprodukt uit het waterig milieu nodig voor de opwerking van het gevormde boorcomplex. Beide benaderingen zijn uitgetest en enkel de eerste, die ook de meest convergente is, is suksesvol. De kwaternisering is uitgevoerd bij kamertemperatuur en duurt ongeveer 1 dag : ze verloopt heterogeen maar het substraat is toch voor ongeveer 1 % oplosbaar in aceton terwijl (8a) en (8b) virtueel onoplosbaar zijn. Het ethylderivaat (8a) is voor 73 %, het allylderivaat (8b) voor 63 % verkregen.

25

Farmacologische experimenten

De farmacologische eigenschappen van enkele verbindingen volgens de uitvinding werden vergeleken met die van neostigmine methylsulfaat in de volgende testprocedures.

1. nervus sciaticus - musculus tibialis anterior preparaat bij de rat

35

Na anesthesie met pentobarbital werden bij

. 8800350

ratten van 250-400 g beide halsaders van een cannule voorzien voor de toediening van geneesmiddelen. Een halsslagader werd eveneens van een cannule voorzien om de slagaderlijke bloeddruk te kunnen meten en registreren. In de luchtpijp werd een buis gebracht en de beademing werd geregeld met behulp van een Braun luchtpomp. De pees van de linker tibialisspier werd vrijgemaakt, doorsneden en verbonden met een krachtverplaatsingstransducer. De nervus sciaticus werd onderbonden en gestimuleerd via een bipolaire elektrode met supramaximale 0,1 Hz stimuli met een duur van 0,2 milliseconden. De kracht van de spiercontracties werd op een polygraaf opgenomen. De ratten werden met verwarmingslampen op een temperatuur van 37°C gehouden. Via continue infusie werd intraveneus 15 pancuroniumbromide (Pavulon®) toegediend totdat ongeveer 90-95% verlaging van de kracht van de spiercontracties was verkregen. Deze infusiesnelheid werd daarna gedurende het gehele experiment aangehouden. Nadat een gedurende ten minste 15 minuten constant blijvende blokkering 20 was bereikt werd één van de onderzochte geneesmiddelen intraveneus als bolus toegediend.

2. hemidiafragma van de rat

25 Van Wistar mannetjesratten (280-320 g) werden de linker hemidiafragma's met de bijbehorende middenrifzenuwen verwijderd en overgebracht in een orgaanbad dat een op 37°C gehouden Krebs oplossing bevatte en voorzien werd van een gasmengsel van zuurstof en 5% 30 CO₂. De zenuw werd via elektroden gestimuleerd bij een frequentie van 0,1 Hz met supramaximale (rechthoekige) pulsen van 0,3 milliseconden. Na ten minste 30 minuten equilibreren werd aan het bad pancuroniumbromide (Pavulon®) toegevoegd om een blokkering van ongeveer 90% te krijgen 35 (concentratie in het bad ongeveer 8 x 10⁻⁶M). Nadat een gedurende 5 minuten stabiele blokkering was bereikt

. 8800350

werden oplossingen van de onderzochte geneesmiddelen cumulatief aan het bad toegevoegd.

3. geïsoleerd geperfundeerd hart van de rat

5

Na anesthesie met diethylether van Wistar mannetjes-ratten (270-300 g) en na heparinizatie werden snel de harten verwijderd. Vervolgens werd het hart volgens de methode van Langendorff geperfundeerd. De perfusievloeistof bevatte 128 mM NaCl; 4,7 mM KCl; 1,35 mM CaCl₂; 1,05 mM MgCl₂; 0,42 mM NaHPO₄; 20,2 mM NaHCO₃; en 11,1 mM glucose. De pH van de perfusievloeistof bedroeg na beluchting met 95% O₂ - 5% CO₂ 7,35 ± 0,05 (37°C). De druk van de linker ventrikel (LVD) werd gemeten met behulp van een catheter, die in de linker ventrikel was gebracht en met een druktransducer was verbonden. Met behulp van twee zilveren elektrodes werd een bipolair electrocardiogram verkregen; de ene elektrode was verbonden met de metalen inbrengcannule en de andere elektrode was verbonden met de apex van de ventrikel. De coronaire doorstroming (volumehoeveelheid perfusievloeistof per tijdseenheid) werd gemeten met een microprocessor die de perfusiedruk regelde door instellen van de peristatische perfusiepomp.

25

4. nervus ulnaris-adductor pollicis spier preparaat bij de aap (Macaca Arctoides)

Na anesthesie met ketamine hydrochloride (Ketalar[®]), in een dosering van 10 mg/kg intramusculair, werd bij apen van 8,5-13,2 kg van beiderlei geslacht de trachea geïntubeerd met een orale tube (Portex, maat 7,5). Vervolgens werden drie intraveneuze cannules in respectievelijk vena saphena magna links en rechts en in de vena cephalica links aangebracht voor de toediening van geneesmiddelen.

8800350

De anesthesie werd voortgezet door middel van continue intraveneuze toediening van thiopenthal natrium (Nesdonal) in een dosering van 10 mg/kg/uur (WTi Holland infuuspomp).

5 De dieren werden gedurende het experiment beademd met een Loosco Infant Ventilator M.K. 11 met een frequentie van 35/min., een slagvolume van 15 ml/kg en een FiO₂ van 30%, onder gelijktijdige registratie van het capnogram (Capnograph Mark 11).

10 De apen werden door middel van een HSE temperatuur regulator-type 313 rectaal op een temperatuur van 37°C gehouden.

Meting van de arteriële bloeddruk in de arteria femoralis (angiocath. 22G) vond plaats met een Gould 15 Statham transducer en een HSE elektro manometer. De hartfrequentie werd gemeten met behulp van een biotachometer BT-1200. De nervus ulnaris werd gestimuleerd met supra- maximale 0,1 Hz stimuli met een duur van 0,2 milliseconden afkomstig van een Grass S 88 stimulator.

20 De isometrische contracties van de adductor pollicis spier werden gemeten met behulp van een Gould Statham force transducer UTC 3 en een Muscle Relaxation Monitor MK 11.

Alle registraties werden verricht met een Physio- 25 polygraph varioscript (Schwarzer).

Via continue infusie (Dascou 300 infuuspomp) werd intraveneus pancuronium bromide (Pavulon[®]) toegediend totdat ongeveer 90% verlaging van de kracht van de spier- contracties was verkregen. Deze infusiesnelheid werd 30 daarna gedurende het gehele experiment aangehouden.

Nadat een gedurende ten minste 20 minuten constant blijvende blokkering was bereikt werd één van de onderzochte farmaca intraveneus toegediend. Het doseringsschema voor neostigmine methylsulfaat (n=3) was 5,10 en 20; 10,20 en 5; en 20,5 35 en 10 /ug/kg en voor N-allyl-0-6-demethylgalanthaminejodide (n=4) 5,10 en 20; 10,20 en 5; en 20,5 en 10 /ug/kg,

. 8800350

deze laatste dosering twee keer.

Ter vermindering van cumulatie werd na uitwerking van het voorgaande effect een pauze van ten minste 30 minuten ingelast.

5 Aan het eind van het experiment werden beide farmaca in een dosering van 40 /ug/kg intraveneus toege- diend, met name ter bestudering van eventuele cardiovascu- laire bijwerkingen.

10

Calculaties

Dosis-respons krommen werden meestal gedaan volgens het principe van een rekenkundige reeks: x ,
15 $1/2x$ en $1/4x$.

De ED₅₀ waarden werden berekend met behulp van lineaire regressie. Gemiddelde waarden \pm SD/ $\sqrt{n-1}$.

20 Resultaten

1. nervus sciaticus-musculus tibialis anterior preparaat bij de rat

25 In dit experiment werd de antagonistische werking van neostigmine, galanthamine en galanthamine analogaten opzichte van een continue neuromusculaire blokkade van ongeveer 90-95% met pancuronium bestudeerd.

30 Zoals uit tabel 1 volgt, was N-allyl-6-O-demethyl- galanthaminejodide het meest potente analogon van galanthamine.

35 De ED₅₀ waarden (dosering van de antagonist welke 50% antagonisme geeft) waren voor neostigmine en N-allyl-6-O-demethylgalanthamine respectievelijk 7,4 en 8,5 /ug/kg.

De dosis-respons krommen van neostigmine en

. 8800350

N-allyl-6-0-demethylgalanthamine zijn weergegeven in tabel 2 en fig. 1. In een dosering van 15 μ g/kg hadden beide farmaca ongeveer dezelfde werkingsduur (duur 50%, 5 tijd van toediening tot 50% afname van het maximale effect); voor neostigmine 13,29 \pm 1,20 min. en voor N-allyl-6-0-demethylgalanthamine 11,83 \pm 1,06 min. De duur tot het maximale effect bij bovengenoemde dosering was voor N-allyl-6-0-demethylgalanthamine 2,47 \pm 0,20 min. en voor neostigmine 3,38 \pm 0,20 min. (tabel 2).

10

2. hemidiafragma van de rat

Zowel neostigmine, als N-allyl-6-0-demethylgalanthamine antagoneerden de neuromusculaire blokkade van 15 pancuronium.

De EC₅₀ waarden (de concentratie welke 50% antagonisme geeft) waren voor beide farmaca 1-2.10⁻⁷ Mol (fig. 2 en 3); het antagonisme van N-allyl-6-0-demethylgalanthamine bleek echter effectiever te zijn.

20

3. geïsoleerd geperfundeerd hart van de hart

Tabel 3 toont de werking van neostigmine en N-allyl-6-0-demethylgalanthamine op het geïsoleerd geperfundeerd 25 hart van de rat.

N-allyl-6-0-demethylgalanthamine had een significant kleiner negatief chronotroop effect dan neostigmine.

30

4. nervus ulnaris-adductor pollicis spier preparaat

bij de aap

1. Antagonisme

35 De antagonistische werking van N-allyl-6-0-demethylgalanthaminejodide en neostigmine methylsulfaat bij de aap in doseringen van 5,10 en 20 μ g/kg intraveneus

. 8800350

zijn weergegeven in tabel 4 en fig. 4 en 5. Beide antagonisten bezaten nagenoeg dezelfde potentie, de ED₅₀ bedroeg voor N-allyl-6-0-demethylgalanthamine 13,8 /ug/kg en voor neostigmine 12,7 /ug/kg; de tijd van toediening tot het maximale effect bedroeg voor N-allyl-6-0-demethylgalanthamine ongeveer 50% van die voor neostigmine en de duur van werking van neostigmine was langer, ongeveer een factor 1,5.

10 2. Cardiovasculair

Voor beide farmaca werden bij doseringen van 5,10 en 20 /ug/kg intraveneus geen significante cardiovasculaire bijwerkingen, in de zin van veranderingen van hartfrequentie en gemiddelde arteriële bloeddruk, waargenomen.

Neostigmine methylsulfaat, in een dosering van 40 /ug/kg intraveneus, gaf echter aanleiding tot een daling van de hartfrequentie van 40 ± 7% maximaal, terwijl de gemiddelde arteriële bloeddruk daalde met 29 ± 20% (fig. 6). N-allyl-6-0-demethylgalanthaminejodide in dezelfde dosering liet een daling van de hartfrequentie zien van maximaal 5 ± 1% en van de gemiddelde bloeddruk arterieel van 4 ± 4% (fig. 6).

25 Op basis van de uitgevoerde experimenten kunnen de volgende gevolgtrekkingen worden gemaakt.

1. N-allyl-6-0-demethylgalanthaminejodide is het meest potente analogon in de serie van analoga van GalanthamineHBr.
2. N-allyl-6-0-demethylgalanthaminejodide is ongeveer even potent als neostigmine methylsulfaat, heeft een snellere ontplooiing van werking, een werkingsduur vergelijkbaar met neostigmine, terwijl de cardiovasculaire bijwerkingen significant kleiner zijn. Daardoor heeft

. 8800350

deze verbinding een bredere veiligheidsmarge (therapeutische index) dan neostigmine in de dier-experimentele screeningstesten.

. 8800350

	Dosis /ug/kg	Duur tot max.effect (min)	Antagonisme (%)	Duur 50% (min)	ED ₅₀ (/ug/kg)
Neostigmine methylsulfaat	30	2,00±0,24	98±1	19,25±2,49	7,4
Galanthamine HBr	1000	3,20±0,78	79±7	22,16±4,51	340
N-Methyl- galanthamineI	250	0,84±0,15	98±1	10,21±2,51	46
N-ethyl- galanthamineI	250	1,24±0,12	84±2	9,33±1,90	18
N-propyl- galanthamineI	250	2,08±0,85	95±3	17,33±2,28	71
N-allyl- galanthamineI	250	1,13±0,34	91±2	13,62±1,61	21
N-butyl- galanthamineI	250	1,52±0,10	69±9	8,73±1,53	125
6-O-demethyl- galanthamineI	250	1,58±0,23	90±4	13,25±2,34	73
N-ethyl-6-O- demethylgalanthamineI	30	2,13±0,14	78±4	8,91±1,18	-
N-allyl-6-O- demethylgalanthamineI	15	2,47±0,20	90±2	11,83±1,06	8,5

Tabel 1 De werking van neostigmine methylsulfaat, galanthamineHBr en galanthamine analoga op de spierkracht van de tibialis anterior spier van de rat. De vermelde dosis was steeds de hoogste van de dosis-respons kromme. Pancuronium bromide werd continu geïnfundeerd gedurende het experiment. ED₅₀ is de dosis van de antagonist welke 50% antagonisme van de door pancuronium veroorzaakte afname van de spierkracht geeft. Gemiddelde±SD/√n-1 en n=4 voor alle waarden. - = geen dosis-respons kromme.

8800350

	Dosis /ug/kg	Duur tot max.effect (min.)	Antagonisme %	Duur 50% (min)
Neostigmine methylsulfaat	30	2,00±0,24	98±1	19,25±2,49
	15	3,38±0,20	81±6	13,29±1,20
	7,5	2,60±0,32	48±8	7,50±0,52
N-allyl-6-O-demethyl- galanthamine I	15	2,47±0,20	90±2	11,83±1,06
	11	3,03±0,20	66±2	10,80±1,32
	7	2,30±0,21	38±6	8,10±0,81

Tabel 2 De werking van neostigmine methylsulfaat en N-allyl-6-O-demethylgalanthamine I op de spierkracht van de tibialis anterior spier van de rat. Pancuronium bromide werd continu geïnfundeerd gedurende het experiment. Gemiddeld \pm SD/ $\sqrt{n-1}$ en $n=4$ voor alle waarden.

	Concentratie (Mol)	LVD (%)	Coronaire perfusie	Frequentie
N-allyl-6-O-demethyl- galanthamine I	3×10^{-5}	-3,1±1,3	-4,1±2,5	-6,1±1,9
	10^{-4}	-4,7±1,7	-3,2±1,4	-10,8±0,5
Neostigmine Methylsulfaat	3×10^{-5}	+9,7±5,1	-6,3±2,0	-15,9±2,4

Tabel 3 De werking van N-allyl-6-O-demethylgalanthamine I en neostigmine methylsulfaat op het geïsoleerde geperfundeerde hart van de rat. De gegevens zijn weergegeven als percentage toename of afname van de controle waarden LVD = linker ventrikkel druk. Alle gegevens zijn de gemiddelden van vijf tot zeven experimenten. Gemiddeld \pm SD/ $\sqrt{n-1}$.

	Dosis ug/kg	Duur tot max.effect (min)	Antagonisme (%)	Duur 50% (min)
Neostigmine methylsulfaat	20	10,84±0,47	72,3±5,0	39,73±0,62
	10	10,93±0,15	34,3±3,3	34,82±3,26
	5	9,87±0,31	13,0±2,0	25,42±2,66
N-allyl-6-O-demethyl- galanthamine I	20	4,07±0,20	67,3±6,4	23,47±4,09
	10	4,80±0,64	31,3±5,8	18,60±2,24
	5	5,00±0,37	14,5±3,7	16,73±1,57

Tabel 4 De werking van neostigmine methylsulfaat (n=3; o---o) en N-allyl-6-O-demethylgalanthamine I (n=4; ●—●) op de spierkracht van de adductor pollicis spier van de aap. Pancuronium bromide werd continu geinfundeerd gedurende het experiment. Gemiddelde±SD/ $\sqrt{n-1}$.

8800350

Figuurbeschrijving

Fig. 1. De werking van neostigmine methylsulfaat
5 (o---o) en N-allyl-6-0-demethylgalanthamine I (●—●)
op de spierkracht van de tibialis anterior spier van
de rat. Pancuronium bromide werd continu geïnfundeerd
gedurende het experiment. Gemiddelde \pm SD/ $\sqrt{n-1}$ en n=4
voor alle waarden.

10 Fig. 2. De werking van neostigmine methylsulfaat
op de spierkracht van het indirect gestimuleerde hemidia-
fragma van de rat; n=5.

15 Fig. 3. De werking van N-allyl-6-0-demethylgalan-
thamine I op de spierkracht van het indirect gestimuleerde
hemidiafragma van de rat; n=5.

20 Fig. 4. De werking van neostigmine methylsulfaat
(n=3; o---o) en N-allyl-6-0-demethylgalanthamine I (n=4;
●—●) op de spierkracht van de adductor pollicis spier
van de aap. Pancuronium bromide werd continu geïnfundeerd
gedurende het experiment. Gemiddelde \pm SD/ $\sqrt{n-1}$.

25 Fig. 5. De werking van neostigmine methylsulfaat
(n=3; o---o) en N-allyl-6-0-demethylgalanthamine I
(n=4; ●—●) op de spierkracht van de adductor pollicis
spier van de aap. Pancuronium bromide werd continu geïnfun-
deerd gedurende het experiment. Gemiddelde \pm SD/ $\sqrt{n-1}$.

Fig. 6. De invloed van neostigmine methylsulfaat
(dosis 40 μ g/kg; n=3) en N-allyl-6-0-demethylgalanthamine
I (dosis 40 μ g/kg; n=4) op hartfrequentie en gemiddelde
arteriële bloeddruk bij de aap.

C O N C L U S I E S

1. Synthetische galanthamine-derivaten met formule
(1)
waarin R¹ staat voor H, OH of OCOR², en
R² staat voor een alkyl- of hydroxyalkylgroep met 1-5
5 koolstofatomen,
en gekwaterniseerde galanthamine-derivaten met formule
(2)
waarin R¹ en R² de bovengenoemde betekenissen hebben,
R³ staat voor een alkylgroep met 1-5 koolstofatomen,
10 een alkenylgroep met 2-5 koolstofatomen, of een benzyl-
groep; en
X[⊖] staat voor een anion,
alsmede bifunctionele vormen van de galanthamine-derivaten
met de formules (1) en (2).
- 15 2. Synthetische galanthamine-derivaten met formule
(2), waarin
R³ een allylgroep voorstelt,
X[⊖] een jodide of methylsulfaat anion voorstelt, en
R¹ een hydroxylgroep voorstelt.
- 20 3. Farmaceutische samenstelling met anti-cholines-
terase activiteit, omvattende een synthetisch galanthamine-
derivaat volgens conclusie 1 of 2, alsmede een of meerdere
farmaceutisch aanvaardbare dragers, verdunningsmiddelen,
en/of adjuvantia.
- 25 4. Werkwijze voor het bereiden van synthetische
galanthamine-derivaten met de formules (1) en (2),
waarin de symbolen de in conclusie 1 vermelde betekenissen
hebben, door een zuuradditiezout van een verbinding
met formule (3)
30 met behulp van boortribromide in een organisch oplosmiddel
om te zetten in een 6-O-demethylverbinding met formule

. 8800350

(1) en deze verbinding desgewenst op een op zichzelf bekende wijze om te zetten in een gekwaterniseerd galanthamine-derivaat met formule (2).

5. Werkwijze volgens conclusie 4, waarbij het hydrobromide zout van een verbinding met formule (3) bij een temperatuur van 0-20°C wordt behandeld met 8/3 tot 3 moleequivalenten BBr_3 in dichloormethaan als oplosmiddel en het daarbij gevormde boorcomplex door zacht verwarmen in een waterige natriumbicarbonaat-oplos-
10 sing wordt omgezet in een 6-O-demethylverbinding met formule (1), waarna deze verbinding desgewenst door kwaternisering in watervrij milieu wordt omgezet in een gekwaterniseerd galanthamine-derivaat met formule (2).

8800350

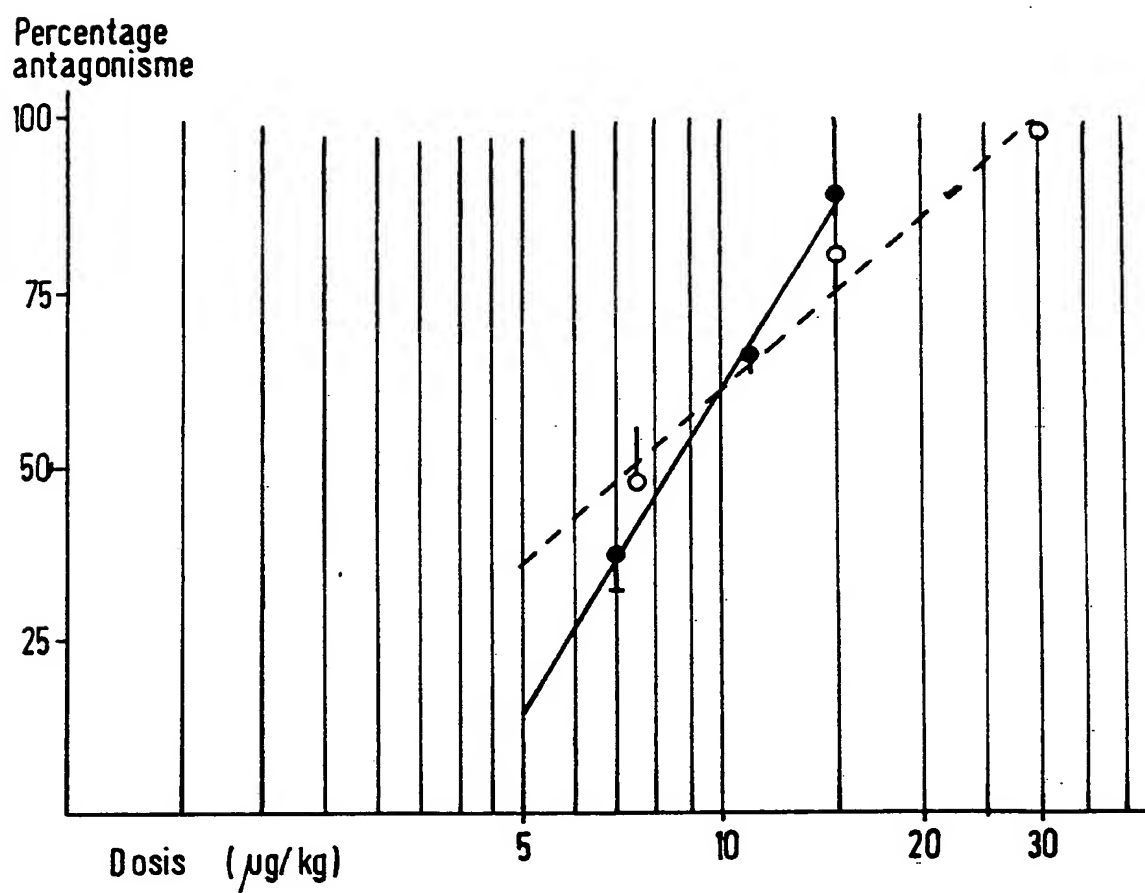


FIG. 1

8800350

Stichting Biomedical Research & Advice Group

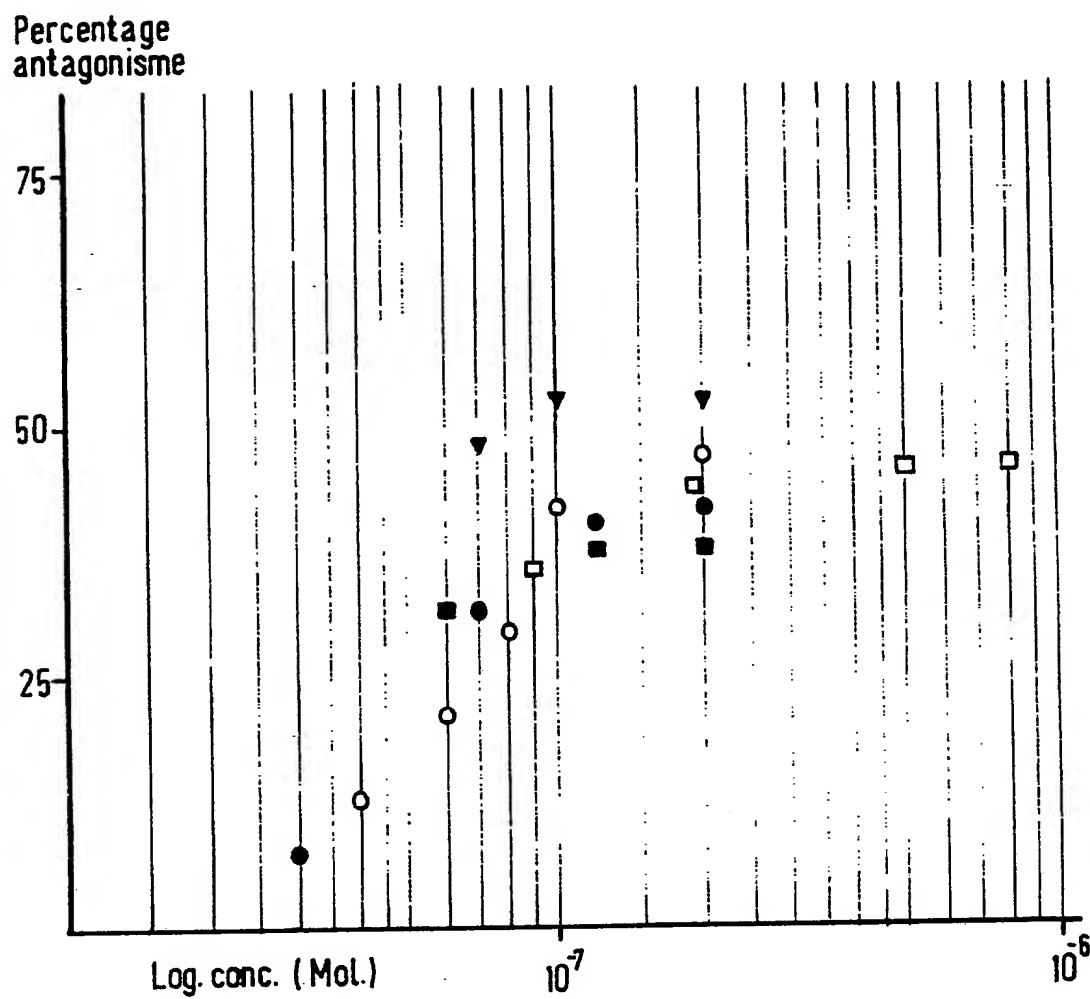


FIG. 2

8800350

stichting Biomedical Research & Advice Group

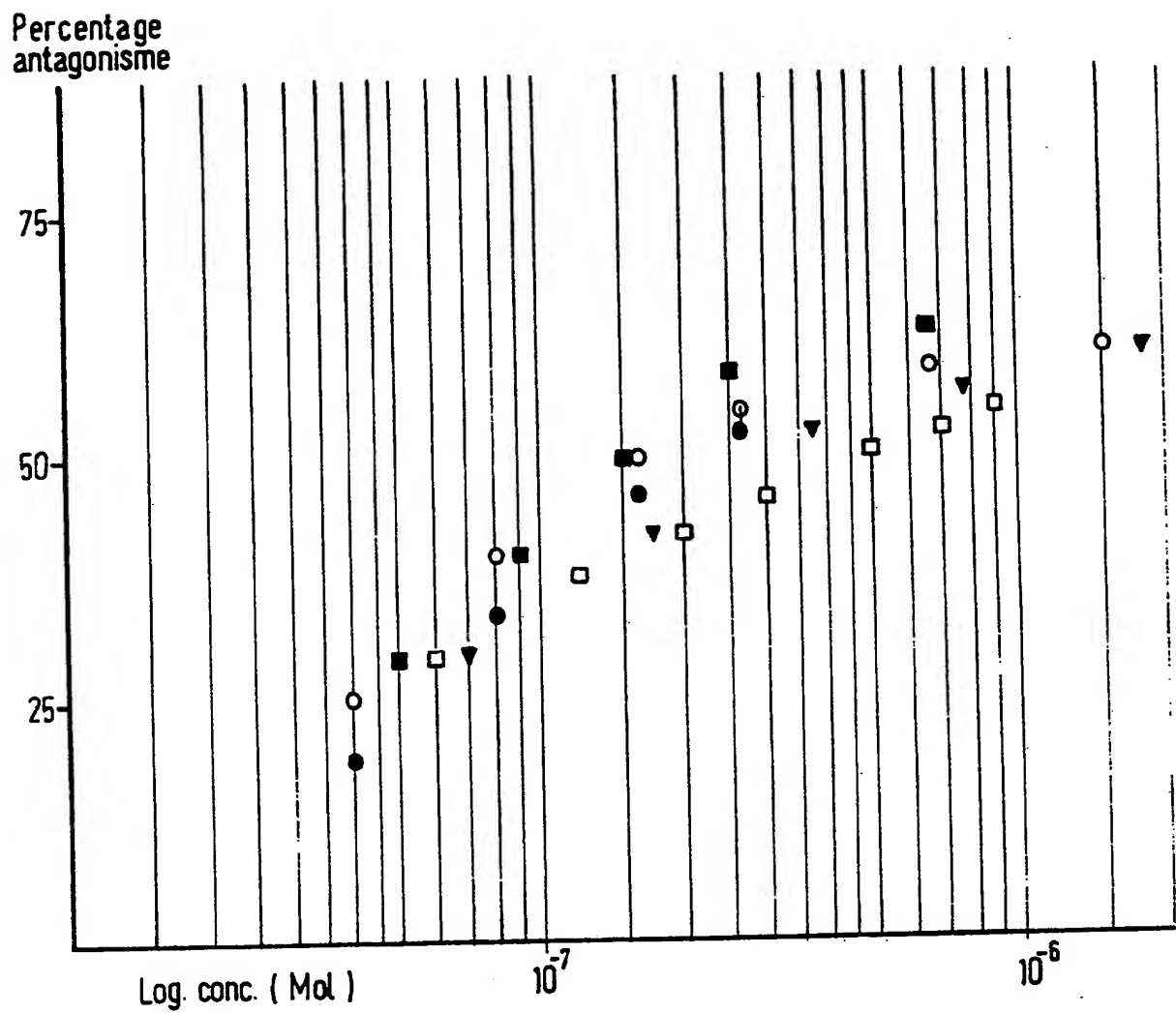


FIG. 3

8800350

Stichting Biomedical Research & Advice Group

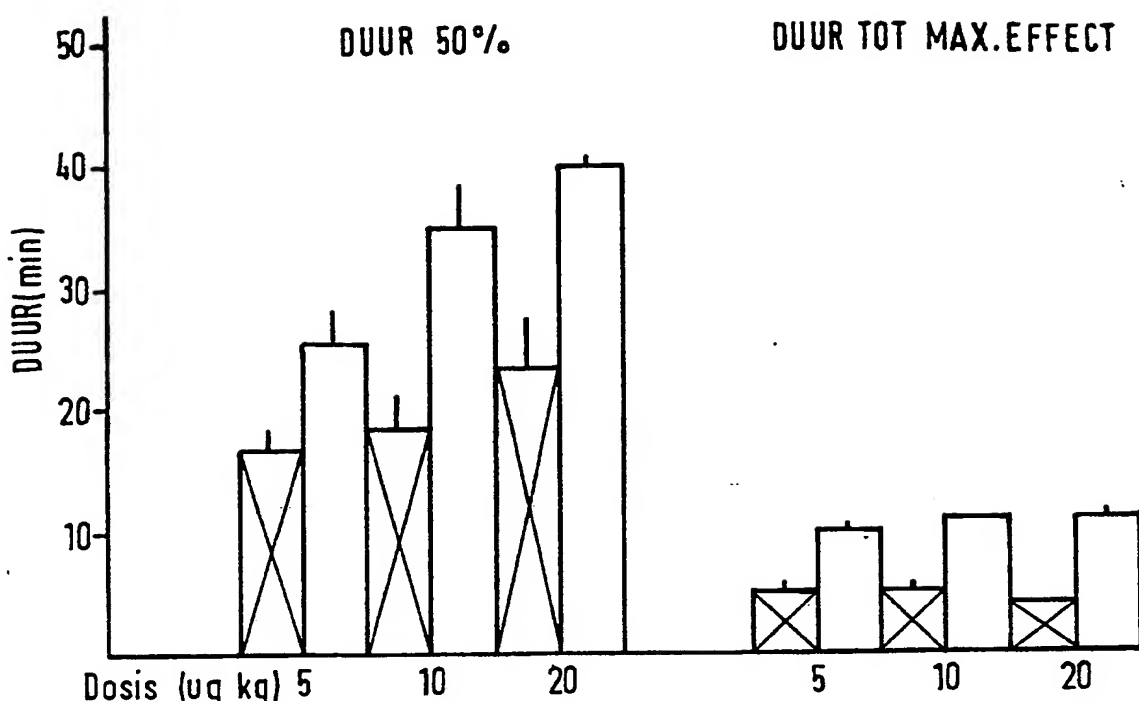


FIG.4

x N-ALLYL-6-O-DEMETHYLGALANTHAMINE JODIDE
□ NEOSTIGMINE METHYL SULFAAT

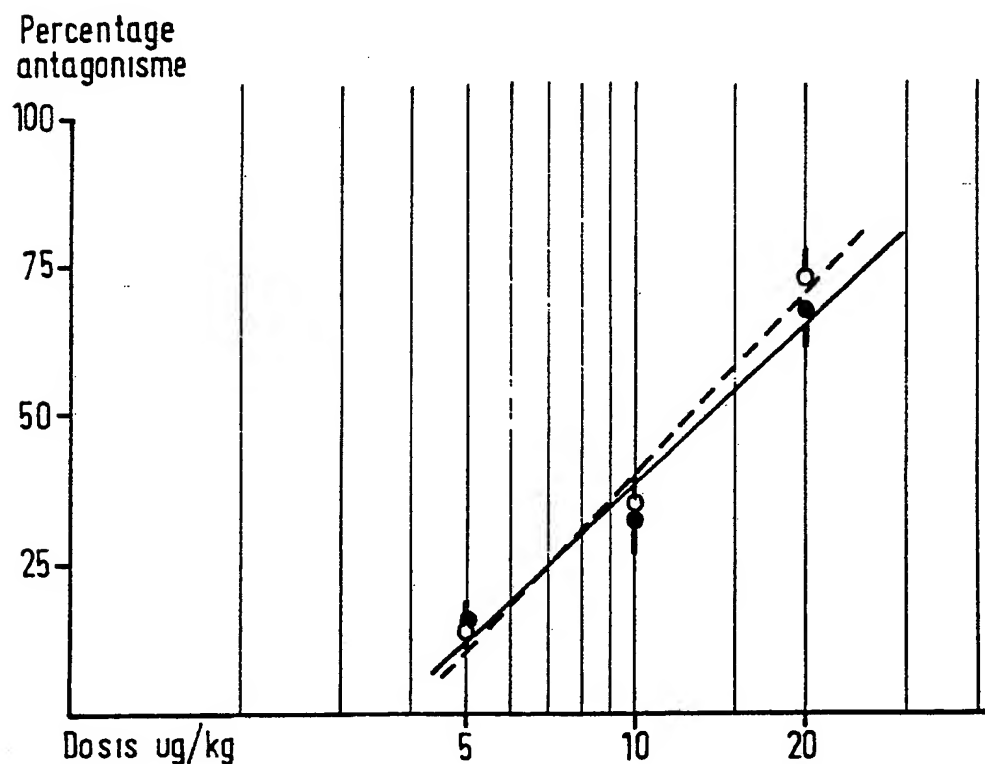


FIG.5

Stichting Biomedical Research & Advice Group

0 0 0 0 0 7 5 0

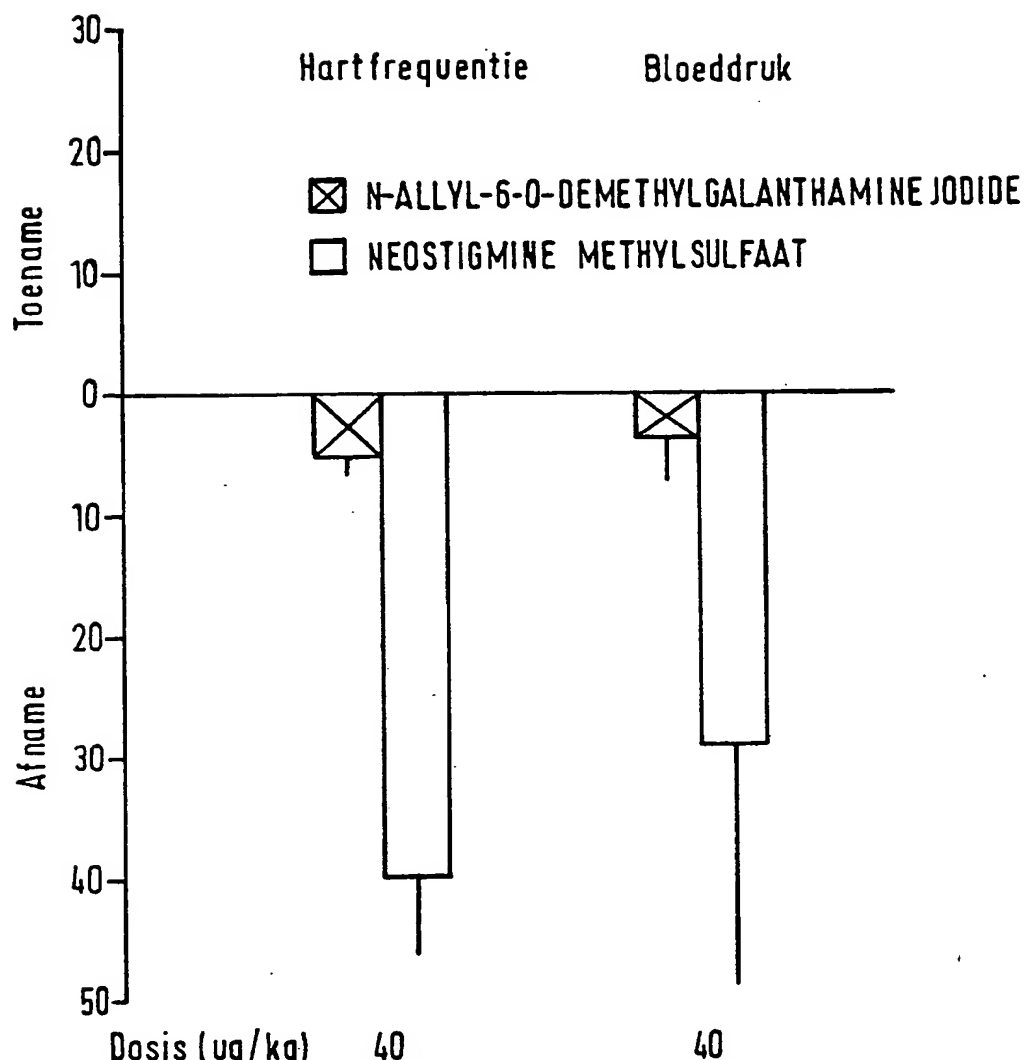
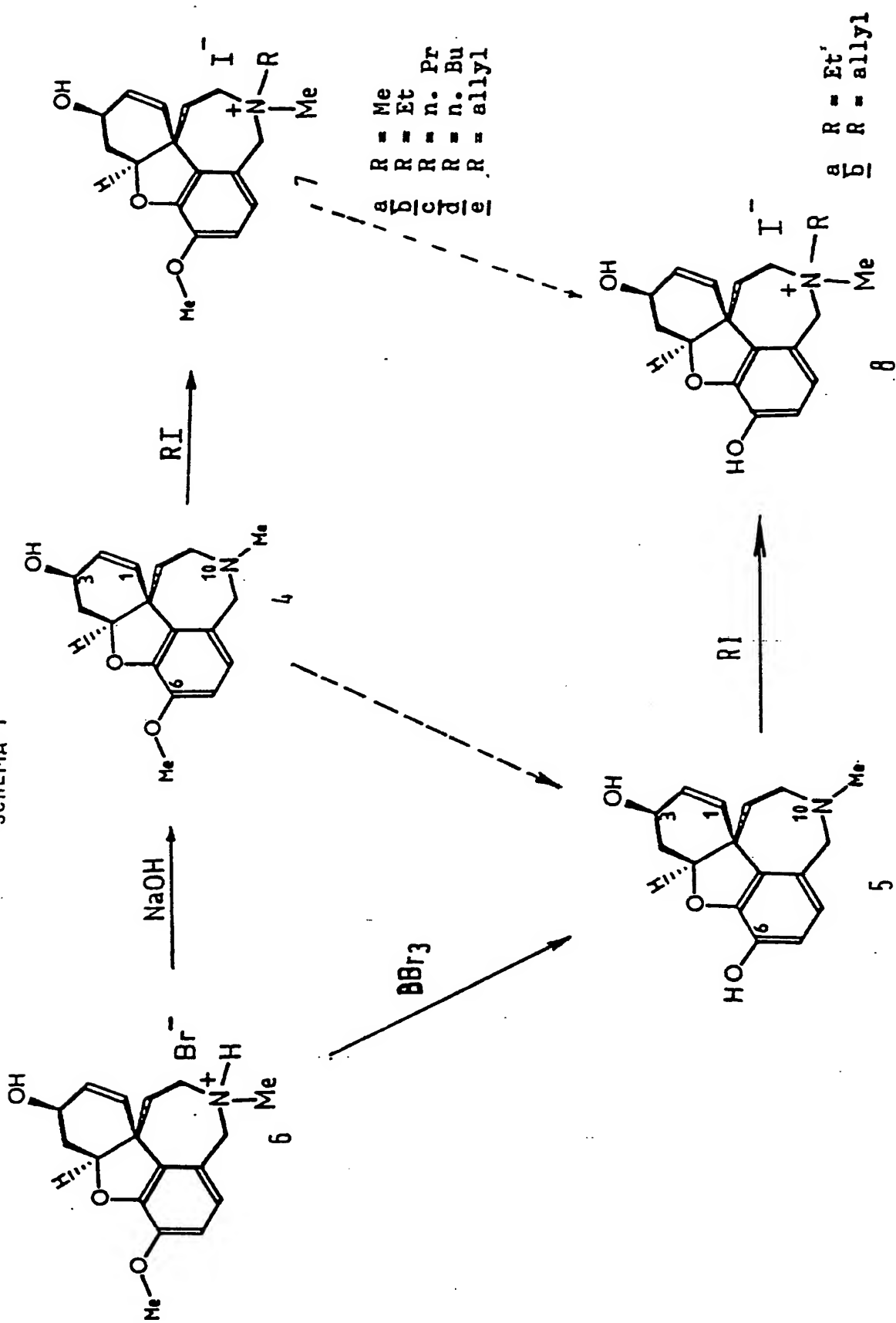


FIG.6

8800350

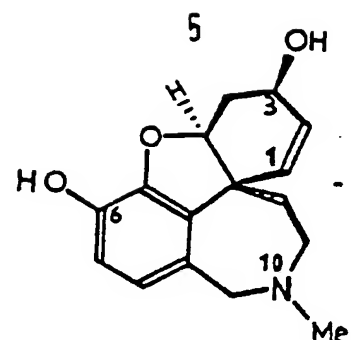
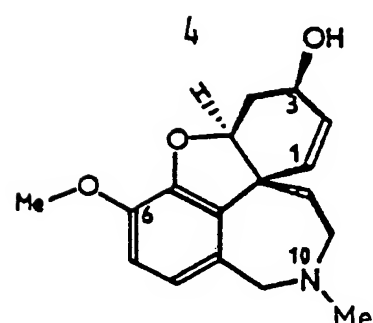
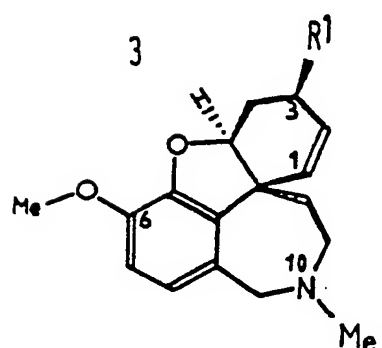
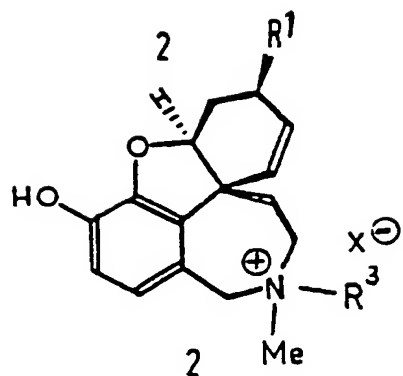
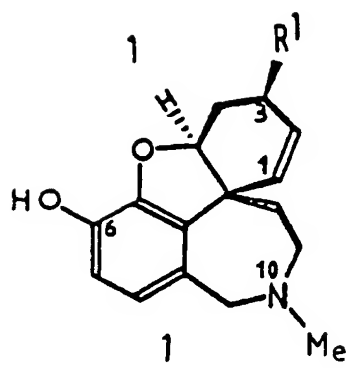
Stichting Biomedical Research & Advice Group

SCHEMA 1

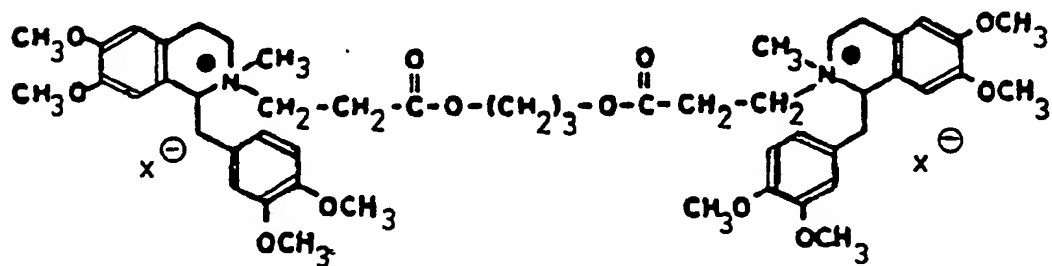
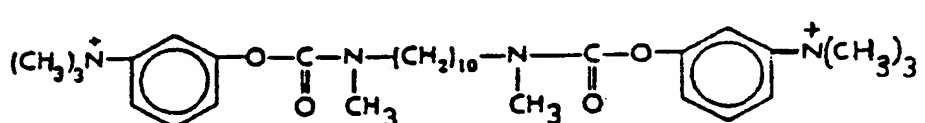
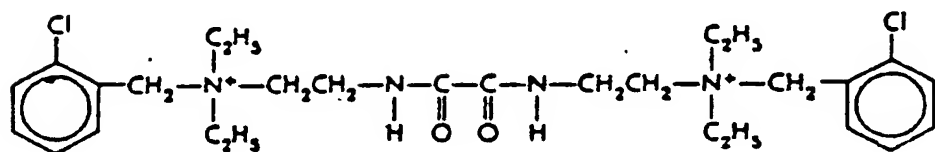


8800350

Stichting Biomedical Research & Advice Group

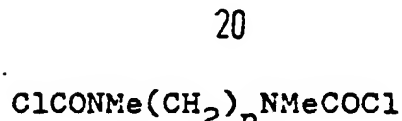
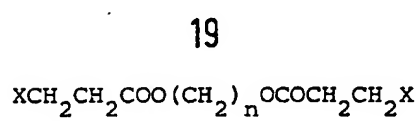
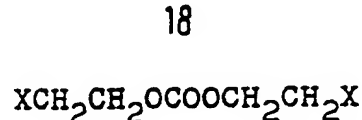
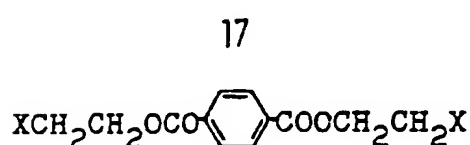
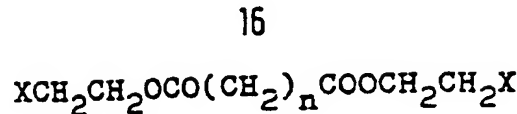
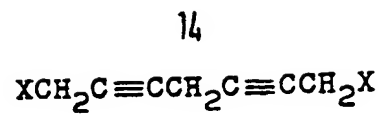
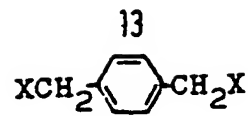
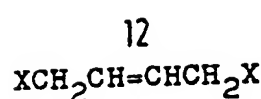


9



8800350

Stichting Biomedical Research & Advice Group



8800350